003498875

WPI Acc No: 1982-46840E/ 198223

Polymerising fluorine contg. monomer - using polyperfluoroether carboxylic acid salt as surfactant

Patent Assignee: NIPPON OIL SEAL IND CO LTD (NIOD)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date JP 57070112 JP 80147433 Α 19820430 Α 19801021 198223 JP 86046003 19861011 198645

Priority Applications (No Type Date): JP 80147433 A 19801021

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 57070112 A 4

Abstract (Basic): JP 57070112 A

Process comprises radical polymerising fluorine contg. monomer using polyperfluoroether carboxylic acid salt as surfactant. The polyperfluoroether carboxylic acid salt is the alkali metal salt or ammonium salt. It is pref. of formula:

CnF2n+1-O(CnF2n)1-O)mCn-1F2n-1COOH(I)

(where n is 1-4 and m is 0-12). As the fluorine contg. monomer vinylidene fluoride, vinyl fluoride, tetrafluoroethylene, hexafluoropropane, trifluorochloroethylene etc. are cited. Emulsion polymerisation or suspension polymerisation is carried out in the presence of water soluble radical polymerisation initiator such as ammonium persulphate, K persulphate, H2O2 etc.

Polymerisation time can be reduced considerably. The polymer latex of fluorine contg. monomer obtd. has good stability and can be used effectively as such or in a thickened condition with thickener for uses such as paint, surface treating agent, release agent etc.

Derwent Class: A14; A82; E16; G02

19 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭57-70112

f) Int. Cl.³C 08 F 14/182/16

識別記号

庁内整理番号 7102-4 J 7102-4 J 砂公開 昭和57年(1982) 4月30日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

タフツ素含有単量体の重合方法

願 昭55-147433

②出 願 昭55(1980)10月21日

加発 明 者 達春美

日立市弁天町3丁目3番24号

⑪出 願 人・日本オイルシール工業株式会社

東京都港区芝大門1丁目12番15

号

仰代 理 人 弁理士 吉田俊夫

明 淵 増

1 発明の名称

20特

フツ緊含有単位体の複合方法

2 符許請求の範囲・

2. ボリバーフルオロエーテルカルボン酸塩がアルカリ金属塩である特許請求の範囲第1項記収のフン系含有単量体の異合方法。

3 ポリパーフルオロエーテルカルボン酸塩がアンモニウム塩である特許請求の範囲第1項配販のフン糸含有単量体の重合方法。

3 発明の静細を説明

本発明は、フツ菜含有単量体の東合方法に関する。 史に詳しくは、フルオロカーボン系界 間古性 剤の存在下に行われるフツ紫含有単量体の 菓合方 法に関する。

オロカーボン系界向活性削は、例えば下配のよう
カパーフルオロアルキル基を有するカルボン酸塩
(将公昭36-11985号公報診照)またはス
ルホン酸塩であり、塩の形としてはアルカリ金属
塩またはアンモニウム塩が用いられる。

CF3 (CF2)HCOONA , CF3 (CF2)8 COONH4

$$C_9 F_{17} O$$
 $SO_3 Na$, $C_6 F_{11} O$ $SO_3 Na$

速度の被少が著しい。また、生成する 東合体 ラテックスはそれ自体安定であるが、それを漁料などに用いるために増粘剤を加えて粘皮調節を行なりと、フロックの形成がみられるようになるので、 その安定性も十分であるとはいえない。

このようなポリパーフルオロエーテルカルボン 酸塩を発面店性削に用いてラジカル 裏合されるフ ツ系含有単量体 としては、例えばフツ化ビニリデ ン、フツ化ビニル、テトラフルオロエチレン、ヘ キサフルオロブロペン、トリフルオロクロルエチ レン、ペンタフルオロプロペン、トリフルオロメ そして、このような考え方に基き、主鎖に不飽和 33 合を有せず、フルオロカーボン鎖の長さも長くかつ柔軟な協道を有するボリバーフルオロエーテルカルボン酸のアルカリ金属塩またはアンモニウム塩を選択し、これを界面估性剤に使用することにより、別記の如き本免明の課題が有効に解決できることをここに見出した。

使つて、本発明はフン系含有単量体の重合方法 に係り、フン系含有単量体の重合はポリパーフル オロエーテルカルボン酸塩を界面活性剤に用いた ラジカル萬合反応によつて行われる。

アルキル金属塩またはアンモニウム塩の形で用いられるポリパーフルオロエーテルカルポン酸としては、一般式

CnF2n+1-O+CnF2n+1-O-nCn-1F2n-1 COOH

で示されるものが用いられ、ここで n は 1 ~ 4 、

好ましくは 2 ~ 3 、また m は 0 ~ 1 2 、好ましく
は 5 ~ 8 程度のものが一般に用いられる。カルボン酸塩の形成は、重合反応系においても行をうことができ、反応系にポリパーフルオロエーテルカ

チルビニルエーテルなどが挙げられ、これらのフン 次含 有単量体 は単独 組合またはこれら相互 あるいは 他の 単合性単量体 との共重合反応に供することができる。

水浴注ランカル重合開始剤としては、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム、過酸化水深をど通常使用されているものが使用され、これらの水浴性過酸化物と亜硫酸塩その他の遠元剤とが組合されたレドンクス重合触媒系として用いることもで

きる。これらの開始別は、水性媒体の選量に対し 約0001~約01%程度の副台で用いられる。

本発明方法によつて得られるフツ菜含有単量体の東合体ラテックスは、このように安定性の点で者しくすぐれているため、そのままの状態であるいは増枯剤な加によつて増枯した状態で、窓科、

C6 F110- -- S03 Na

1 8 6 8 を加える。 これに、ラテックスの固形分に対して Q 7 %のアクリル酸ーアクリル酸メチル 共重合体 を増枯剤として加えるとラテックスの粘 度は 4 2 cps (30℃)となり、また Q 2 %のポ リアクリル酸を加えると 2 0 cps (30℃)とな るが、い f れもフロックの発生はみられなかつた。 比較例 1

容強1 & のオートクレープに、水5 3 0 ml、実施例で生以共重合体ラテックスに加えられた評面活性剤 1 B 7 & (4 ミリモル)、クロロホルム B ml およびヘキサフルオロプロペン 8 2 9 を仕込み、8 0 ℃に昇温させた後、超硫酸アンモニウム 2 6 9 を加え、フッ化ビニリデン 2 6 4 9 を分 旅し、3 1 0 分間 宣合させた。 歯形分 腰 展 3 6 5 % の共 電合体 ラテックス 8 2 0 9 が 得られ、この 結果 篦 合 半 は 8 3 4 % と た る。

このようにして形成された共重合体 ラテックス に、実施例と回像に回量の界面活性剤 およびポリ アクリル 磁を加えると、フロックが若しく発生す 表面処理剤、離型剤などの用途に有効に使用する ことができる。

次に、実施例について本発明を説明する。 実施例

CF₂ CF₂
CF₂ CF₂CF₂O+CF CF₂ O+₅CFCOOH

このようにして形成された共東合体ラテックス に、次式で示される界面括任例

るのが認められた。

比較例2

答は1 8 のオートクレーブに、水 5 3 0 ml、次式で示される界面活性剤 CF3 (CF2) 8 COONH。 2 0 9 (4 ミリモル)。クロロホルム B ml およびヘキサフルオロブロペン 8 1 8 を仕込み、 8 0 ℃に料場させた後、過硫酸アンモニウム 2 6 9 を加え、フッ化ビニリデン 2 8 5 9 を分添し、 1 8 5 分間 盤合させた。 固形分機度 3 3 2 % の共重合体ラテンクスが 8 5 B 8 得られ、この結果 數合率は 8 9 7 % と たる。

とのようにして 形成された共 電合体 ラテックスは、 クリーム状を呈している。

以上の実施例および各比較例の対比から、次のようなことかいえる。即ち、ボリバーフルオロエーテルカルボン酸塩を昇面枯性剤に用いることにより、電合速度の上昇による重合所要時間の短縮、 生成共重台体ラテンクスを増枯してもフロンクを 生じない程のラテンクスの安定性の確保などが図 られ、これに対して従来公知のパーフルオロスル ボン般塩またはパーフルオロカルボン酸塩系の界間は性剤を用いた場合には、共重合体ラテックスの 滑秸時にフロックが発生したり、あるいは生成 共 載台体 ラテックス自体がクリーム状を呈するな ど、ラテックスの安定性の点において著しく欠け るものがある。

代埋人

弁理士 吉 田 俊 夫

手 税 補 正 書(自発)

昭和55年12月8日

将許厅長官 岛田 春 樹 殿

1 事件の表示

昭和55年科許額第147433号

2. 発明の名称

フッ気含有単量体の重合方法

3個正をする者

単件との関係 特許出顧人

名 你 (438) 日本オイルシール工業株式会社

4代埋人

住所 東京都港区芝公園 1の2の10 ロシマン芝公園 607 号 氏名 (6600) 弁理士 吉 田 俊 夫 電話 (03)433-6347 番

5. 補正の対象

明細帯の発明の詳細な説明の欄

6. 補正の内容

(1) 第2頁下第4行の「となはなら

ならず」に訂正する。

(2) 第 4 負第 1 5 行の式を次のように計

「C_nF_{2n+1}-0+C_nF_{2n}-0+_mC_{n-1}F_{2n-2}COOH」